申请号: 99125582.8 公开号: CN 1256148A

一种稳定的干扰素水溶液

A stable interferon solution

Abstract:

۲.

The present invention relates to a stable interferon solution, it consists of:

- a. effective dosage of interferon- α ;
- b. buffer system with pH range of pH 4.5-9.0;
- c. Stabilizer;
- d. Non-ion surfactant;
- e. Isotonic agents;
- f. Water for injection;

There are no preservative contained in interferon- α solution of the invention.

	•		
			·
		97	¥.,

[51] Int. Cl7

A61K 38/21

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 99125582.8

[43]公开日 2000年6月14日

[11]公开号 CN 1256148A

[22]申请日 1999.12.6 [21]申请号 99125582.8

[71]申请人 天津华立达生物工程有限公司

地址 300241 天津市河北区中山北路 4 号

[72]发明人 张 磊

[74]专利代理机构 北京市医药医疗器械专利代理事务所 代理人 王 为

权利要求书 1 页 说明书 12 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 一种稳定的干扰素水溶液

[57]演要

本发明涉及一种稳定的干扰素水溶液,其组成为:

- a. 有效剂量的 α 干扰素;
- b. pH4.5-9.0 范围的缓冲体系;
- c. 稳定剂;
- d. 非离子表面活性剂:
- e. 等渗剂;
- f. 注射用水:

本发明的干扰素水溶液中不含防腐剂。

权利要求书

- 1. 一种不含人血提取成分的稳定的干扰素水溶液,包括如下组分:
 - a. 有效剂量的 a 干扰素;
 - b. PH4.5-9.0 范围的缓冲体系:
 - c. 稳定剂:
- d. 非离子表面活性剂;
 - e. 等渗剂;
 - f. 注射用水;

其特征在于, 其中不含防腐剂。

- 2. 权利要求 1 的干扰素水溶液,其中缓冲体系是由枸橼酸和磷酸氢二钠组成的。
- 3. 权利要求 1 的干扰素水溶液,其中的稳定剂是羟乙基淀粉 40。
- 4. 权利要求1的干扰素水溶液,其中的等渗剂为氯化钠。
- 5. 权利要求1的干扰素水溶液,其中的非离子表面活性剂为聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯。
- 6. 权利要求1的干扰素水溶液,它由如下组分组成:
 - a. 10-10000 万 IU/毫升的重组干扰素α-2b;
 - b. 保持 PH4.5-9 范围的枸橼酸和磷酸氢二钠缓冲溶液;
 - c. 1-10 毫克的氯化钠;
 - d. 5-60 毫克羟乙基淀粉 40;
 - e. 0.02-0.2毫升聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯;
 - f. 溶液总量加到 1-5 亳升所需的注射用水。

一种稳定的干扰素水溶液

本发明涉及一种稳定的不含防腐剂和人血提取成分的 a 干扰素水溶液制剂,这种制剂保持了 a 干扰素的高生物学活性和稳定性。

干扰素具有广谱的抗病毒、抗肿瘤和免疫调节作用,在国内外已广泛用于治疗多种病毒性、肿瘤性疾病,如慢性病毒性的乙型肝炎、丙型肝炎,慢性粒细胞白血病、慢性毛细胞白血病等。但目前国内外市场销售的干扰素剂型主要是粉针剂,使用时需要加入注射用水,给临床使用带来一些不便,更重要的是粉针剂的制造成本较高,价格昂贵,使许多需要使用干扰素的患者经济上难以承受,严重地限制了干扰素的普及使用。

水针剂型取代冻干剂型是生物制品的发展趋势,许多医药公司都积极将细胞因子类蛋白质药物制成水针剂型,如 G-CSF、EPO、胰岛素等。对于干扰素,由于水针剂型无需溶解,可以直接使用,相对于冻干剂型,剂量更容易控制,使用更加方便,而且制造费用也明显降低,易于被医生和患者接受。研制开发干扰素水针剂型无疑具有重要的意义。

稳定的干扰素水针剂在国外已有相应的产品上市,其中含有人血清白蛋白作为稳定剂,使用人血清白蛋白作为稳定剂使生产工艺复杂化,同时也存在血液制品污染的问题,中国专利 CN1160355A 和 CN1141808A 描述了两种不含人血清白蛋白的干扰素溶液制剂,其溶液中含有防腐剂,含有防腐剂的溶液制剂注射时会产生注射部位疼

痛,对人体有刺激性,同时会影响干扰素的活性,且防腐剂的毒副作用限制了药物的大量使用。

本发明的发明人发明了一种稳定的不含人血清白蛋白和防腐剂的 干扰素溶液制剂,通过实验证明了它的优点。

本发明提供保持高生物学活性和不含人血衍生物的稳定的 a 干扰 素水溶液制剂,该制剂包括:

- a. 10 万-10000 万 IU/毫升的 α 干扰素;
- b. 保持 pH4. 5-9. 0 范围的缓冲体系:
- c. 有效剂量的稳定剂;
- d. 足以稳定 α 干扰素的有效剂量的稳定剂;
- e. 有效量的等渗剂:
- f. 足以制备上述列出组分溶液的一定数量的注射用水。

我们的处方选择主要依据是稳定性好、不含防腐剂,副作用小。

从这一点出发,我们选择缓冲体系的时候,除了考虑它是否具有适合的 pH 值,而且还考虑溶液应具备的上述特性。适于本发明的缓冲体系是那些保持水溶液制剂的 PH 范围在 4.5-9 的任何一种缓冲体系,包括磷酸、枸橼酸、磷酸二氢钠、磷酸氢二钠、Tris 等物质及其组合,优选的是枸橼酸和磷酸氢二钠缓冲体系。这两种成分组合后的 pH 范围与人体内环境 pH 值一致,可尽量避免对人体的刺激性,注射后不会引起不适反应,同时该体系成分具有络合金属离子和防止自氧化作用。

我们在选择稳定剂时,考虑的原则是寻找一种无人血提取成分的代血浆物质,因为干扰素与血浆结合稳定性最好。曾经考虑过几种不同的物质以及这几种物质的组合,一共设计了 7 种方案,并制

作了 7 批样品。将这些样品分别置于 8±2℃、25℃、37℃的条件下 测量其稳定性(见附表),根据结果我们优选了羟乙基淀粉-40 作为 稳定剂,优选处方为实施例 2。当本发明制剂每毫升含有 10 万-1000 万单位的干扰素时,稳定剂的用量范围是 5-60 毫克/毫升。当本发明制剂每毫升含有 100 万-10000 万单位的干扰素时,优选浓度为 10-20 毫克/毫升。

羟乙基淀粉 40 的选择是本发明的一个独特之处。在这种稳定剂存在下,药物溶液在制备过程中无需充入氦气,但也可以起到稳定于扰素分子的空间构象,稳定其活性,并且防氧化的作用。

本发明由于采用了合适的稳定剂,因此不加防腐剂的药物溶液 经过1年多以后也没有染菌的现象发生。

本发明的优选等渗剂是氯化钠,作为渗透压调节剂用于维持干扰素溶液的离子强度。每毫升本发明制剂含有等渗剂的用量范围是1-10毫克/毫升,优选含量为4毫克/毫升。

聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯是非离子型表面活性剂,对干扰素分子起到助悬作用,防止蛋白质聚集,也是干扰素的一种稳定剂。本发明的量为 0.02-0.2 毫升/毫升,优选用量为 0.1 毫升/毫升。

本发明的重组干扰素 a -2b 注射液具有很好的稳定性,在室温下可稳定 8 周时间,在规定条件下可保存两年。与其它公司的重组干扰素 a -2b 水剂相比,在耐受冻融、温度、光照、振摇、减少注射部位局部刺激等方面均有显著提高,为贮存、运输和使用带来便利;而且,重组干扰素 a -2b 注射液可使干扰素的制造成本显著下降,有利于干扰素的普及应用。



以下实施例用于说明本发明。

实施例 1:

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

a. Eal Mac 2

c. 磷酸氢二钠

d. 氯化钠

b. 枸橼酸

e. 右旋糖酐

f. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

g. 注射用水

300万 IU;

0.2 毫克;

2.5 毫克;

4.0 豪克:

20 毫克:

0.1毫升;

适量加至1.0毫升。

制备工艺:

接处方称料,用无菌无热原注射水溶解,加入干扰素α-2b 半成品溶液使稀释至规定浓度。除菌过滤用 0.22μm 孔径滤膜除菌过滤,保存于 8±2℃,取样作无菌和热原检查合格后分装于密闭容器中。分装在百级洁净区进行,分装于西林瓶中,单剂量装每瓶 1.1ml。分装后成品置 2-10℃下暗处保存。

实施例 2

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU;

b. 枸橼酸

0.2 毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.5毫克;

d. 氯化钠

4.0毫克;

e. 羟乙基淀粉 40

20 毫克;

f. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

g. 注射用水

适量加至1.0毫升。

制备方法同实施例 1。

实施例3

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU;

b. 枸橼酸

0.2 毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.5 毫克;

d. 氯化钠

4.0 毫克;

e. 聚乙烯吡咯烷酮

20 毫克;

f. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

g. 注射用水

适量加至1.0毫升。

制备方法同实施例 1。

a. 重组干扰素α-2b

实施例 4

组合物配方

ALI WHU

300万 IU;

b. 枸橼酸

0.2 毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.5 毫克;

d. 氯化钠

4.0毫克;

e. 羟乙基淀粉 40

10 毫克;

f. 右旋糖酐

10 毫克:

g. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

h. 注射用水

适量加至1.0毫升。

制备方法同实施例 1。

实施例 5

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU;

b. 枸橼酸

0.2 毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.5 毫克;

d. 氯化钠

4.0 毫克;

e. 聚乙烯吡咯烷酮

10 毫克;

f. 右旋糖酐

10 毫克;

g. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯 0.1毫升;

h. 注射用水

适量加至1.0毫升。

制备方法同实施例 1。

实施例 6

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU;

b. 枸橼酸

0.2 毫克:

c. 磷酸氢二钠

2.5 毫克;

d. 氯化钠

4.0 毫克;

e. 羟乙基淀粉 40

10毫克;

f. 聚乙烯吡咯烷酮

10 毫克;

g. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

h. 注射用水

适量加至1.0毫升。

制备方法同实施例 1。

实施例 7

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

b. 枸橼酸

c. 磷酸氢二钠

d. 氯化钠

e. 羟乙基淀粉 40

f. 尼泊金乙酯

g. 注射用水

制备方法同实施例 1。

100万 IU;

0.2 毫克;

2.5 毫克:

4.0毫克;

1.0毫升;

1.8 毫克;

适量加至1.0毫升。

实施例8

组合物配方

a. 重组干扰素α-2b

b. 枸橼酸

c. 磷酸氢二钠

d. 氯化钠

e. 羟乙基淀粉 40

f. 苯扎溴胺

g. 注射用水

制备方法同实施例 1。

100万 IU;

0.2 毫克;

2.5毫克;

4.0毫克;

1.0毫升:

0.36%;

适量加至1.0毫升。

实施例 9

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU:

b. 磷酸二氢钠

0.36 毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.74 毫克;

d. 氯化钠

4.0毫克;

e. 右旋糖酐

20 毫克;

f. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

g. 注射用水

适量加至 1.0 毫升;

实施例 10

a. 重组干扰素α-2b

300万 IU:

b. 枸橼酸

0.2毫克;

c. 磷酸氢二钠

2.5毫克;

d. 氯化钠

4.0毫克;

e. 右旋糖酐

20 毫克;

f. 聚氧乙烯失水山梨醇单油酸酯

0.1毫升;

g. 注射用水

适量加至 1.0 毫升;

实施例 9 和实施例 10 不同缓冲体系中干扰素生物学活性的比较数据(单位: 10°IU):

时间(周)	0	1	
实施例 9	3. 2	1.4	无法测出
实施例 10	3. 2	3. 2	3.2
		<u> </u>	0. 2

按实施例 2 方法配制的干扰素水针剂稳定性的观察数据:



- 1. 振摇对其的影响: 将待测样品置于 33℃, 250rpm 摇床中振摇, 抽样检查, 结果如下:
- a. 外观: 样品振摇 7 天, 外观均为无色透明液体, 未见蛋白质聚集。
- b. 无菌检查: 样品振摇7天, 无菌合格。
- c. 生物学活性的测定 (单位: 10⁶IU): 实验条件下无明显变化。

振摇时间(天)		1	7
样品生物学活性	3. 41	3. 41	3. 41

- d. pH: 样品振摇 7 天, pH 值均在 7.14-7.21 内。
- 2. 光照对其的影响:将样品在 25℃条件,置于 4000 勒克斯强光下 照射,抽样检查,结果如下:
- a. 外观: 样品光照 10 天, 外观均为无色透明液体, 未见蛋白质聚集。
- b. 无菌检查: 样品光照 10 天, 无菌合格。
- c. 生物学活性的测定 (单位: 10⁶IU): 实验条件下无明显变化。

光照时间 (天)	0	10
样品生 物 学活性	3.41	3. 32

- d. pH: 样品振摇7天, pH值均在7.14-7.21内。
- 3. 冰冻复融对其的影响:将样品置于冰箱-15℃冷冻室中冷结,然



后在室温下融化,反复多次,抽样检查,结果如下:

- a. 外观: 反复冻融 12 次,外观均为无色透明液体,未见蛋白质聚集。
- b. 无菌检查: 反复冻融 12 次, 无菌合格。
- c. 生物学活性的测定(单位: 10⁶IU): 实验条件下无明显变化。

冻融次数(次)	0	3	6	9	12
生物学活性	3. 41	3. 32	3. 46	3. 41	3. 56

d. pH: 样品振摇7天, pH 值均在7.14-7.21 内。

实施例 1-8 的稳定性考察对比(在不同温度下存放,定期抽样检查):

- 1. 实施例 1-8 (300 万 IU/毫升) 8±2℃下的稳定性考察状况:
- a. 外观:实施例 1-8 注射液 8±2℃下存放 26 个月,外观均为无色透明液体,未见蛋白质聚集。
- b. 无菌检查: 实施例 1-8 注射液 8±2℃下存放 26 个月, 无菌合格。
- c. 生物学活性的测定 (单位: 10°IU):

考察时	实施	实施						
间	例 1	例 2	例 3	例 4	例 5	例 6	例 7	例 8
0	4. 1	3. 4	3. 9	3. 6	4. 2	3. 2	3. 2	3. 2
1周	3. 9	3. 5	4. 2	3.6	4. 0	3. 2	1.0	3. 0
2周	3.8	3. 5	4.0	3.0	3. 9	3. 0	0.4	2.6
3周	4. 0	3. 5	3. 7	3. 2	4. 1	3. 0	0. 33	2.6

1 个月	3. 9	3. 7	3.8	2. 6	3. 0	2. 4	_	-
2个月	3. 2	3. 4	3. 1		-		Ţ	-
4个月	3. 2	3. 5	-	-	_	-	_	_
8个月	3. 2	3. 4·	_	_	-		_	_
14 个月	3. 0	3. 6	_	_	-	_	· –	_
20 个月	3. 1	3. 4	-	_	_	_	_	_
22 个月	3. 0	3. 3	-	_	-	_	_	-
24 个月	3. 0	3. 3	-	-	_	_	_	_
26 个月	_	3. 4	_	_	_	_	-	-

- 2. 实施例 1 -6 (300 万 IU/亳升) 25℃下的干扰素效价稳定性考察 a. 外观: 实施例 1-6 注射液 25℃下存放 8 周,外观均为无色透明液体,未见蛋白质聚集。
- b. 无菌检查:实施例 1-6 注射液 25℃下存放 8 周,无菌合格。
- c. 生物学活性的测定 (单位: 10⁶IU):

	实施例	实施例	实施例	实施例	实施例	实施例
考察日期	1	2	3	4	5	6
(原始效价)	4. 1	3. 4	3. 9	3. 6	4. 2	3. 2
第一周	4. 0	3. 3	3.8	3. 7	4.0	4. 0
第二周	3. 4	3. 4	3.9	2. 8	3. 7	2. 7
第三周	3. 5	3.6	3.4	2. 6	3.8	2. 7
第四周	3.3	3. 4	3.3	1. 9	2.7	1. 7
第八周	2. 8	3. 2	2.9	_	-	_



- 3. 实施例 1 -6 (300 万 IU/亳升) 37℃下的干扰素效价稳定性考察 a. 外观: 实施例 1-6 注射液 37℃下存放 8 周,外观均为无色透明液体,未见蛋白质聚集。
 - b. 无菌检查:实施例 1-6 注射液 37℃下存放 8 周,无菌合格。
 - c. 生物学活性的测定 (单位: 10⁶IU):

	实施例	实施例	实施例	实施例	实施例	实施例
考察日期	1	2	3	4	5	6
(原始效价)	4. 1	3. 4	3. 9	3. 6	4. 2	3. 2
第一周	3. 9	_	3. 5	2. 4	3. 6	3. 0
第二周	3. 3	3. 3	3. 5	-		_
第三周	2. 7	3. 1	3. 0		-	_
第四周	1.8	3. 1	2. 8	_	_	_
第八周	1. 2	3. 0	2. 2	-	_	_